### 世界知的所有権機関

## PCT

#### 国際事務局



## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 (11) 国際公開番号 WO 93/22297 C07D 263/14, A01N 43/76 A1 (43) 国際公開日 1993年11月11日 (11.11.1993) (21) 国際出願番号 PCT/JP92/00559 (74) 代理人 (22) 国際出庭日 1992年4月28日(28, 04, 92) 弁理士 小田島平吉,外(ODAJIMA, Heikichi et al.) 〒107 東京都港区赤坂1丁目9番15号 日本自転車会館 (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 小田島特許事務所 Tokyo, (JP) 人洲化学工業株式会社 (YASHIMA CHEMICAL INDUSTRIAL CO., LTD.) (81) 指定国 (JP/JP) BE(欧州特許), BR, OH(欧州特許), DE(欧州特許), 〒103 東京都中央区日本橋本町-丁目9番4号 Tokyo, (JP) E8(欧州特許),FR(欧州特許),GB(欧州特許),IT(欧州特許), (72) 発明者: および JP, KR, NL(欧州特許), UA,US. (75)発明者/出願人(米国についてのみ) 鈴木純二(SUZUKI, Junji)(JP/JP) 添付公開書類 国際調査報告書 〒382 長野県須坂市高梨字割目262の2 サンビレッチ梨の木D-201号 Nagano, (JP) 菊地靖夫(KIKUOHI, Yasuo)[JP/JP] 〒381 長野県長野市大字宮竹108106 Nagano, (JP) 戸田和哉(TODA, Kazuya)[JP/JP] 〒381 長野県長野市吉田1の9の37 Nagano, (JP) 伊藤美明(ITOH, Yoshiaki)[JP/JP] ' 〒381 長野県長野市柳原1715の1 Nagano, (JP) 石田達也(ISHIDA, Tatsuya)[JP/JP] 〒381 長野県長野市大字宮竹109506 Nagano, (JP) 他田辰文(IKEDA, Tatsufumi)[JP/JP] 〒381 長野県長野市吉田1の5の19 Nagano, (JP) 月館洋吉(TSUKIDATE, Yokichi)[JP/JP] 〒381 長野県長野市大字北堀286の6 Nagano, (JP) (54) Title: 2-(2,6-DIFLUOROPHENYL)-4-(2-ETHOXY-4-TERT-BUTYLPHENYL)-2-OXAZOLINE

- (54) 発明の名称 2-(2, 6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシー4-tert-プテルフェニル)-2-オキサゾリン
- (57) Abstract
  - 2-(2,6-Difluorophenyl)-4-(2-ethoxy-4-tert-butylphenyl)-2-oxazoline which is useful as an acaricide.

## (57) 要約

2-(2.6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシー4-tert -プチルフェニル)-2-オキサゾリン。この化合物は殺ダニ剤として有用である。

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア
AU オーストラリア
BB バルバードス
BE ベルギー
BF ブルキナ・ファソ
BG ブルガリア
BJ ベナン
BR プラジル
CA カナダ
CF 中央アフリカ共和国
CG コンゴー
CH スイス
CI コート-ジボアール
CM カメルーン
CS チェッコスロヴァキア
CZ チェッコ共和国
DE ドイツ
DK デンマーク
FI フィンランド
ES ス・、イン

		٠
RR	フランス	
	ガボン	
	イギリス	
	ギニア	
	ギリシャ	
HU	ハンガリー	
1E	アイルランド ・	
	イタリー	
	<b>白本</b>	
	朝鮮民主主義人民共和	ı
	大條民国	
	カザフスタン	
LI	リヒテンシュタイン	
LK	スリランカ	
LH	ルクセンブルグ	
	モナコ	
	マダガスカル	
	74	
	モンゴル	
MR	モーリタニア	

MW マカー ( NO ) ( NO )

#### 明 細 書

2-(2,6-ジフルオロフェニル) -4-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル) -2-オキサゾリン

#### 技術分野

本発明は或る種のオキサゾリン誘導体に関し、さらに詳しくは、下記式(I)

$$tert-C_4H_9 \xrightarrow{OC_2H_5} F$$

で示される2-(2,6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシ-4-tert-ブチルフェニル)-2-オキサゾリン及びそれを含有する殺ダニ剤に関する。

## 背景技術

20

従来から、2,4-ジフェニル-2-オキサゾリン化合物に関していくつかの報告がなされている。例えば、Tetrahedron Letters, 22 (45),4471-4474 (1981); Chemical Abstracts, 98,160087k (1983); 及びJ. Org. Chem., 52,2 523-2530 (1987) 等参照。

また、公表特許公報昭57-501962号公報(=PCT国際出願公開WO82/02046)には、医薬品の有効成分の製造のための中間体として及び/又はそれ自体例えば糖尿病薬としての生物学的作用を有する化合物として有用な、 $\Delta^2$ -N-ヘテロ環式化合物、例えば、2、4-ジフェニルー2-オキサー又はーチアーゾリン誘導体及び2-フェニルー4-ベンジルー2-オキサー又はーチアーゾリン誘導体が開示さ

れている。

しかしながら、以上に掲げた文献には、そこに記載された化合物が農 園芸作物に有害な病害虫、例えば昆虫、ダニ類等に対する活性について は全く言及されていない。

一方、本発明者らは、先に、下記一般式(A)

$$\chi^1$$
 $\chi^2$ 
 $(CH_2)n$ 
 $\chi^2$ 
 $(A)$ 

式中、

X¹及びX²は同一もしくは相異なり、各々、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル 基又はトリフルオロメトキシ基を表わし;

Y¹及びY²は同一もしくは相異なり、各々、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子又はトリフルオロメチル基を表わし;

乙は酸素又は硫黄原子を表わし;

nは0又は1である;

ただし、

- (1) Y¹及びY²は同時に水素原子ではなく、
- (2) nが0であり且つX¹及びX²が共に水素原子であるか、又は nが1であり且つX¹及びX²が同一もしくは相異なり、各々水素 原子、フッ素原子、塩素原子又は臭素原子である場合、Y¹及び Y²は同一もしくは相異なり、各々低級アルキル基、低級アルコ キシ基、低級アルキルチオ基、シアノ基、ヨウ素原子又はトリフ

15

20

10

4

15

20

ルオロメチル基を表わし、そして

(3)  $X^1$ 又は $X^2$ 及び $Y^1$ 又は $Y^2$ はベンゼン核の2-又は6-位における炭素数4~6のアルキル基を表わすことはできない、

で示される一連の2,4-ジフェニル-2-オキサー又は-チアーソリン誘導体が有用植物に寄生する害虫に対し優れた殺虫、殺ダニ活性を有することを見い出し提案した(日本公開特許公報平2-85268号公報=米国特許第4,977,171号明細書及びヨーロッパ特許公開第345775A1号明細書参照)。

上記一般式(A)の化合物は、比較的少量の投与量で植物に有害な昆虫類やダニ類に対して高い活性を示すが、本発明者らは、上記一般式(A)の化合物の殺虫、殺ダニ活性についてさらに検討を重ねた結果、今回、上記一般式(A)に包含されるが上記公開公報には具体的には開示されていない下記式(I)

$$\operatorname{tert-C_4H_2} \longrightarrow 0C_2H_5 \qquad F \qquad \qquad (I)$$

で示される2-(2.6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシ-4-tert-ブチルフェニル)-2-オキサゾリンが、特異的に高い殺ダニ活性を示し、殊に現在防除が困難であるとされている抵抗性のミカンハダニや抵抗性のカンザワハダニに対しても優れた殺ダニ活性を有することが判明し、本発明を完成するに至った。

#### 発明の開示

本発明により提供される上記式(I)の化合物は、格別顕著な殺ダニ活性を有しており、低薬量で有害ダニ類の防除が可能であり、しかも温

15

20

血動物に対する安全性も極めて高く、殺ダニ剤の有効成分として有用で ある。

本発明の式(I)の化合物は、例えば、下記反応式Aに従って製造することができる。

## 反応式A

tert-
$$C_4H_9$$
 $CH_2OH$ 
 $K^1-CO$ 
 $F$ 
 $(II)$ 
 $(II)$ 

$$tert-C_4H_9 \longrightarrow CH-NH-CO \longrightarrow F$$

$$CH_2OH$$

$$(IV)$$

$$tert-C_4H_9 \xrightarrow{OC_2H_5} F \xrightarrow{CH-NH-CO} F$$

$$CH_2-X^2 F$$

$$(V)$$

tert- $C_4H_9$  (I)

上記式中、

X<sup>1</sup>及びX<sup>2</sup>はそれぞれハロゲン原子を表わす。

上記反応式Aにおいて、第1段階の式(Ⅱ)の2-アミノー2-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)エタノールと式(Ⅲ)の2,6-ジフルオロ安息香酸ハライドとの反応は、通常、適当な溶媒中で塩基の存在下に実施することができる。ここで、溶媒としては、例えば、

15

20

ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類やベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類などを用いることができ、また、塩基としては、例えば、トリエチルアミン、N.Nージメチルアニリン、ピリジン、4-N,Nージメチルアミノピリジン等の3級有機塩基が有利に使用される。

式( $\Pi$ ) の2-アミノ-2-(2-x)キシー4-tert-ブチルフェニル) エタノールに対する式( $\Pi$ ) の2,  $6-ジフルオロ安息香酸ハライドの反応割合は厳密に制限されないが、通常、式(<math>\Pi$ ) の化合物1モルあたり式( $\Pi$ ) の化合物を0, 8~1, 2モルの割合で用いるのが好都合である。

また、上記の反応は一般に約0℃~約50℃間の温度で行なうことができる。上記条件下に反応は大体1~6時間程度で終らせることができる。上記反応で得られる式(IV)のN-(2.6-ジフルオロベンソイル)-2-アミノ-2-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)エタノールは、次いで、溶媒なしで又は適当な溶媒中で、ハロゲン化剤で処理することにより、式(V)のN-(2.6-ジフルオロベンソイル)-2-アミノ-2-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)-1ーハロゲン化エタンに変えられる。ここで使用しうる溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類;ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素類などが挙げられ、また、ハロゲン化剤としては、例えば、塩化チオニル、五塩化リン、三塩化リン、三臭化リン等を用いることができる。

上記ハロゲン化剤の使用量も厳密には制限されないが、通常、式 (IV) の化合物1モルに対して1~5モル、好ましくは1.5~2.5モルの節

20

囲内で使用するのが好適である。

反応温度は、溶媒の使用の有無、溶媒の種類、ハロゲン化剤の種類等により異なるが、反応は、一般には約0℃ないし溶媒の還流温度の範囲内の温度で1~4時間程度行なうことが望ましい。

このようにして得られる式(V)のN-(2,6-ジフルオロベンソイル)-2-アミノ-2-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)-1-ハロゲン化エタンは、さらに適当な溶媒中で塩基で処理して閉環させることによって式(I)の本発明化合物に導くことができる。ここで使用する溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール等のアルコール類;N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等が挙げられ、また、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウム等の無機塩基を好適に用いることができる。

上記の塩基の使用量は厳密に制限されないが、一般には式(V)の化合物 1 モルあたり 1 ~ 5 モル、好ましくは 2 ~ 4 モルの割合で使用することができる。反応温度は通常約 0 C ないし溶媒の沸点間の温度とすることができ、該温度で反応は 0.5 ~ 3 時間程度で終らせることができる。

以上述べた反応で得られる本発明の式(I)の化合物は、それ自体既知の方法、例えばカラムクロマトグラフィー、再結晶などの手段により単離、精製することができる。カラムクロマトグラフィー及び再結晶のための溶媒としては、例えば、ベンゼン、クロロホルム、nーヘキサン、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテルなど、またはこれらの混合物を用いることができる。

本発明により提供される式(I)の化合物は、後記試験例に示すとお

15.

り、極めて強力な殺ダニ活性を有しており、殊に、現在農園芸上問題となっている例えば、ナミハダニ(Tetranychus urticae)、ニセナミハダニ(Tetranychus cinnabarinus)、カンザワハダニ(Tetranychus kanzawai)、リンゴハダニ(Panonychus ulmi)、ミカンハダニ(Panonychus citri)等のハダニ類に対して卓越した防除効果を発揮する。

しかも、本発明の化合物は、野菜、果樹等の有用作物に対する薬害が 極めて少なく、温血動物に対する毒性も低い。

従って、本発明の化合物は殺ダニ剤(又は殺ダニ性組成物)の有効成分として有利に使用することができる。

本発明の化合物を殺ダニ剤の有効成分として実際の使用に供する場合、式(I)の化合物をそのまま用いてもよいが、通常は適当な無毒性の補助剤と共に種々の形態に製剤化することができる。

製剤化に用いうる補助剤としては、担体、乳化剤、分散剤、安定剤等 が挙げられ、必要により適宜添加すれば良い。

担体としては、固体担体と液体担体とが包含され、固体担体としては、例えば珪藻土、タルク、クレー、アルミナ、カオリン、モンモリナイト、ケイ酸、ホワイトカーボン等の鉱物性粉末;澱粉、大豆粉、小麦粉、魚粉等の動植物性粉末等が挙げられ、液体担体としては、水;メチルアルコール、エチレングリコール等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類;ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類;ケロシン、灯油、シクロヘキサン等の脂肪族炭化水素類;キシレン、トリメチルベンゼン、テトラメチルベンゼン等の芳香族炭化水素類;ク

1.5

2.0

ロロホルム、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素類;ジメチルホルムアミド等の酸アミド類;酢酸エチルエステル等のエステル類;アセトニトリル等のニトリル類;ジメチルスルホキシド等の含硫化合物類などが挙げられる。

乳化剤としては、例えば非イオン型のポリオキシアルキレンアルキル エーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシ アルキレン脂肪酸エステル、ポリオキシアルキレンソルビタン脂肪酸エ ステル、陰イオン型のアルキルアリル硫酸エステル塩、ポリオキシアル キレンアルキルアリル硫酸エステル塩、あるいはこれらの混合物が挙げ られる。

分散剤としては、例えばエチレングリコール、グリセリン、リグニンスルホン酸塩、メチルセルロース、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシアルキレンアルキル硫酸エステル塩、あるいはこれらの混合物が挙げられる。

安定剤としては、例えばリン酸エステル類、エピクロルヒドリン、フェニルグリシジルエーテル、グリコール類、非イオン界面活性剤、芳香族ジアミン類等が挙げられる。

さらに本発明の化合物を含む製剤には、必要に応じて他の農薬、例えば殺虫剤、殺ダニ剤、殺菌剤、誘引剤、植物生長調節剤等と混用又は併用することができ、それによって一層の優れた効果を示すこともある。

そのような殺虫又は殺ダニ剤としては、例えば、Fenitrothion(O,O-ジメチルO-4-ニトローmートリルホスホロチオエート)、Diazinon(O,O-ジエチルO-2-イソプロピルー

15

20

6-メチルピリミジン-4-イルホスホロチオエート)、Chlorp クロロー2ーピリジル) ホスホロチオエート)、Acephate (O, S-ジメチルアセチルホスホロアミドチオエート)等の有機リン酸エス テル系化合物: Carbaryl(1-+)ナルメチルカーバメート)、 Carbofuran (2,3-ジヒドロ-2,2-ジメチルベンゾフラ ンー7ーイルメチルカーバメート)、Methomy1(S-メチルN - (メチルカルバモイルオキシ) チオアセトイミデート) 等のカーバメ イト系化合物; Dicofol(2,2,2-トリクロロー1,1-ビス (4-クロロフェニル) エタノール) 等の有機塩素系化合物; Fenb oxide (ヘキサキス ( $\beta$ ,  $\beta$  – ジメチルフェネチル) utatin ジスタンノキサン)のような有機金属系化合物; Fenvalerat e ((RS)  $-\alpha$  –  $\nu$ 7/ – 3 –  $\gamma$ 1/ –  $\gamma$ 2 –  $\gamma$ 2 –  $\gamma$ 3 –  $\gamma$ 3 –  $\gamma$ 4 –  $\gamma$ 4 –  $\gamma$ 7 –  $\gamma$ 8 –  $\gamma$ 8 –  $\gamma$ 9 – in(3-7+2) (IRS)-2 x2-ジクロロビニル) - 2, 2-ジメチルシクロプロパンカルボキシレート) 等のピレスロイド系化合物; Diflubenzuron (1-ア)、Chlorfluazuron (1- (3,5-ジクロロー4-(3-0) $\nu$ ) -3-2,6-ジフルオロベンゾイル) ウレア) 等のベンゾイルウ レア系化合物; Buprofezin (2-t-ブチルイミノー3-イ ソプロピルー5-フェニル) -3.4.5.6-テトラヒドロー<math>2H-1. 3.5 - fr $\vec{y}$  $\vec{y}$  $\vec{y}$  $\vec{y}$  $\vec{y}$  $\vec{t}$  $\vec{h}$  $\vec{i}$  $\vec{a}$  $\vec{z}$  $\vec{o}$  $\vec{x}$  $\vec{v}$  $\vec{t}$  $\vec{h}$  $\vec{i}$  $\vec{a}$  $\vec{z}$  $\vec{o}$  $\vec{x}$  $\vec{v}$  $\vec{v$ 

15

20

スー5ー(4ークロロフェニル)ーNーシクロヘキシルー4ーメチルー 2ーオキソチアゾリジノンー3ーカルボキサミド)等の化合物が挙げられる。

殺菌剤としては、例えば Iprobenfos (S-ベンジルO,O) ージイソプロピルホスホロチオエート)、Edifenphos (O-エチルS. S - ジフェニルホスホロジチオエート) 等の有機リン系化合 物: Phthalide (4.5.6.7-テトラクロロフタリド) 等の 有機塩素系化合物; Zineb (ジンクエチレンビス (ジチオカーバメ ート))の重合物、Polycarbamate(ジジンクビス(ジメ チルジチオカーパメート) 等のジチオカーバメート系化合物: Capt an (3a, 4, 7, 7a-r)フェニル) フタルイミド) 、 Captafol (3a, 4, 7, 7aーテ トラヒドロ-N-(1,1,2,2-テトラクロロエタンスルフェニル) フタルイミド) 等のN-ハロゲノチオアルキル系化合物:GIvcop hene (3-(3,5-3)/2) (3-1)/2 (3-4-ジオキソイミダゾリジン-1-カルボキサミド)、<math>Vincloz-5- $\overline{\text{EL}}$ -1, 3- $\overline{\text{A}}$ + $\overline{\text{H}}$  $\overline{$ ロプロパン-1,2-ジカルボキシミド) 等のジカルボキシミド系化合 物:Benomvl(メチル1-(ブチルカルバモイル)ベンズイミダ ゾールー2-イルカーバメート等のベンズイミダゾール系化合物:Ba y cor(1-(E)z=n-4-4nx+2)-3,3-3x+n-41 - (1H-1, 2, 4-1)TY-1 - (1H

15

20

、Triflumizole(1-(N-(4-クロロ-2-トリフル オロメチルフェニル) -2-プロポキシアセトイミドイル) イミダゾール) 等のアゾール系化合物; <math>Mepronil(3-イソプロポキシー O-トルアニリド)、 $Fulutoluanil(\alpha,\alpha,\alpha-トリフル オロ-3-イソプロポキシーO-トリアニリド)$ 等のベンズアニリド系化合物が挙げられる。

誘引剤としては、例えば、安息香酸、4-アリル-2-メトキシフェノール、4-(p-アセトキシフェニル)-2-ブタノン等の化合物が挙げられる。

以上に記述した配合成分を用いて本発明の式(I)の化合物はそれ自体既知の製剤化方法に従い、水和剤、粒剤、粉剤、乳剤、フロアブル剤等の剤型に製剤化することができる。

これらの製剤中における式(I)の活性化合物の配合割合は、化合物の種類や剤型等に応じ広範囲にわたって変えることができるが、一般的には該化合物を0.01~80重量%の範囲内で含有するのが適当であり、更に好ましくは、個々の剤型に応じて、例えば液剤、乳剤及び水和剤の場合には、式(I)の化合物を0.01~50重量%、更に好ましくは、0.1~20重量%の濃度で含ませることができ、また、粉剤及び粒剤の場合には、式(I)の化合物を0.01~20重量%、更に好ましくは0.1~10重量%の濃度で含ませることができる。

本発明による式(I)の化合物を含む製剤は、農園芸作物に有害なダニの成虫、幼虫又は卵に直接、または該成虫、幼虫又は卵が生息している場所に施用することにより有害ダニ類を防除するために使用することができる。この際の式(I)の化合物の投薬量は活性化合物の種類、剤

型、害虫の発生状況等によって適当に変更することができるが、一般には、10アール当り0.01g~100g、好ましくは0.1~100g の範囲内とすることができ、より具体的には、例えば前述した乳剤、液剤及び水和剤の場合には、通常それらを式(I)の化合物の濃度で一般に0.001~10,000ppm、好ましくは0.01~1,000ppmの濃度に希釈し、10アール当り100~1,000ℓの割合で散布することができ、また、粉剤及び粒剤の場合には、通常それらを10アール当り0.2~4Kgの割合で散布するのが適当である。

#### 実施例

10

15

20

以下、実施例により、本発明をさらに具体的に説明する。

#### 実施例1

2-アミノー2-(2-エトキシー4-tertーブチルフェニル) エタノール23.6g(0.10モル)トリエチルアミン12.2g(0.12 モル)及びテトラヒドロフラン200mlの混合物を冷却撹拌し、これに2,6-ジフルオロ安息香酸クロライド17.7g(0.10モル)を満下した後、室温で5時間撹拌した。この反応液を濾過し、ろ液を減圧濃縮してN-(2,6-ジフルオロベンゾイル)-2-アミノー2-(2-エトキシー4-tertーブチルフェニル)エタノール32.5gを得た。このN-(2,6-ジフルオロベンゾイル)-2-アミノー2-(2-エトキシー4-tertーブチルフェニル)エタノール5.21g(13.8ミリモル)と、塩化チオニル3.94g(33.12ミリモル)及びベンゼン50mlの混合物を撹拌下、油浴上で2時間還流した。反応液を室温に戻した後、減圧濃縮し、濃縮物に酢酸エチル100mlを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸

ナトリウム上で乾燥した後減圧濃縮した。この濃縮物にメタノール50ml、20%水酸化ナトリウム水溶液10mlを順次加え、70℃で30分撹拌した。この反応液を減圧濃縮し、濃縮物にベンゼン100mlを加え、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。

この乾燥液を減圧濃縮し、濃縮物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(移動相はヘキサン:酢酸エチル=7:3)で精製した。この精製物をヘキサン50mlに加温溶解後、室温で一夜放置した。晶析した結晶を濾集して、2-(2、6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)-2-オキサゾリン3.60g(無色結晶、融点101.0~102.0℃、収率62.5%)を得た。

核磁気共鳴スペクトル (溶媒CDC1s)

	O TMS P. P III	a transfer and the second of t	•
	1.30 (s)		9 H
	1.37 (t)	J = 7.2 Hz	3 H
15,	4.01 (q)	J = 7.2 Hz	2 H
	4.11 (t)	J=8.0 H z	1 H
	4.78 (dd)	$J_1 = 9.6 Hz$ , $J_2 = 8.0 Hz$	1 H
	5.58 (dd)	$J_1 = 9.8 Hz$ , $J_2 = 8.5 Hz$	1 H
	$6.6 \sim 7.6 \text{ (m)}$	)	6 H
2 0	赤外線吸収スペク	トル (KBr板) : ν max c m - 1	
	2850~296	0 (C-H) , 1660 (C=N)	
	製剤例1(乳剤)		,

本発明の化合物10部、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル 12部及びキシロール78部を均一に混合して乳剤を得る。

#### 製剤例2(水和剤)

本発明の化合物10部、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム5部、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル3部、クレー30部及び珪藻土52部を均一に混合粉砕して水和剤を得る。

#### 製剤例3 (フロアブル剤)

ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテルサルフェート塩5部、スメクタイト系鉱物質3部及び水62部を均一に溶解し、ついで本発明の化合物10部を加えよく撹拌した後、サンドミルにて湿式粉砕し、その後1%ザンサンガム水溶液20部を加えよく撹拌してフロアブル剤を得る。

#### 試験例1:ミカンハダニの殺卵試験

アイスクリーム容器(径9 cm)に水を入れ、蓋の一部に穴を開けそこへ一部に短冊状の切り込みを入れた濾紙を差し込み、濾紙全体が吸水して湿った状態とし、その上にモモ葉をのせた。葉に各種殺ダニ剤に抵抗性を有するミカンハダニ雌成虫20頭ずつを接種して24時間産卵させた後、雌成虫を除去した。所定濃度の薬剤(製剤例1に準じて製剤した乳剤を水で希釈)を散布して恒温室(25℃)に静置し、8日後に孵化幼虫数を顕微鏡下で調査し、殺卵率を求めた。試験は1区3連制で行った。その結果を第1表に示す。

1.0

1 5

15

## 第 1 表

供試化合物	殺 卵 率 (%)*			
<b>展</b> 概16日初	2. Oppm	1. Oppm	0.5ppm	0.25ppm
本発明化合物	100%	100%	95%	85%
化合物 1°	10%	0%	0%	0%
化合物 26)	10%	0%	0%	0%
化合物 3°'	0%	0%	0%	0%

a)化合物1 (特開平2-85268号公報における化合物番号44)

b)化合物2 (特開平2-85268号公報における化合物番号64)

c)化合物3(特開平2-85268号公報における化合物番号76)

$$C\ell$$
 $N$ 
 $F$ 

試験例2:カンザワハダニの殺卵試験

アイスクリーム容器(径9cm)に水を入れ、蓋の一部に穴を開けそ こへ一部に短冊状の切り込みを入れた濾紙を差し込み、濾紙全体が吸水

15

20

して湿った状態とし、その上にインゲン葉をのせた。葉に各種殺ダニ剤に抵抗性を有するカンザワハダニ雌成虫20頭ずつを接種して24時間産卵させた後、雌成虫を除去した。所定濃度の薬剤(製剤例3に準じて製剤したフロアブル剤を水で希釈)を散布して恒温室(25℃)に静置し、8日後に孵化幼虫数を顕微鏡下で調査し、殺卵率を求めた。試験は1区3連制で行った。その結果を第2表に示す。

第 2 表

供試化合物	殺 卵 率 (%) *			
<b>兴</b> 政化百初	1. Oppm	0.5ppm	0.25ppm	0.125ppm
本発明化合物	100%	100%	90%	80%
化合物 1"	10%	0%	0%	0%
化合物 2 <sup>b</sup>	5%	0%	0% -	0%
·化合物 3°'	0%	0%	0%	0%

\*:殺卵率(%)= (産下卵数-孵化幼虫数) 産 下 卵 数 ×100

a)~c):第1表と同じ

#### 産業上の利用可能性

以上述べたとおり、本発明により提供される2-(2,6-ジフルオロフェニル)-4-(2-エトキシー4-tert-ブチルフェニル)-2
ーオキサゾリンは、極めて極力な殺ダニ活性を有しており、温血動物に対する毒性が少なく有用作物に対して薬害を生ずることがなく、殺ダニ剤として有用である。

#### 請求の範囲

## 1. 式(I)

$$tert-C_4 H_9 \xrightarrow{0C_2 H_5} F$$
(I)

で示される2-(2,6-i)フルオロフェニル) -4-(2-x)+シ -4-tert-ブチルフェニル) -2-オキサゾリン。

- 2. 請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物を有効成分として含有する殺ダニ剤。
- 3. 請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物の有効量と適当な製剤 用補助剤からなる殺ダニ性組成物。
  - 4. 請求の範囲第1項記載の式(I) の化合物の有効量をダニ又はその生息場所に施用することを特徴とする殺ダニ方法。
  - 5. 請求の範囲第1項記載の式(I)の化合物のダニの防除における 使用。

20

10

15

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/00559

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6					
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC					
Int.	C1 <sup>5</sup>	C07D263/14, A	401N43/76		
II. FIELDS	SEARCH	ED			
_			nimum Documents	ation Searched *	
Classification	n System		CI	lassification Symbols	
					•
IPC	IPC C07D263/08-263/14, A01N43/76				
				an Minimum Documentation are included in the Fields Searched s	
III. DOCU	MENTS C	ONSIDERED TO BE RELÉ	EVANT 1		
Category *				opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
X		A, 3-232867 (		<del></del>	1-5
•	Kogy	70 K.K.), bber 16, 1991 7, A, 432,661		_	
A		A, 2-85268 (Y	ashima Ka	agaku	1-5
		th 26, 1990 (2)	6: 0390	o) .	
[		A, 345,775			
		,,,	,,	3,311,411	1
<b>i</b> i				•	
l	-				,
	1				1
				-	
1			•		
		•		•	
					-
		•			
					to leterational filles date as
	-	of cited documents: 10 of the control of the contro	ert which is not	"T" later document published after to priority date and not in conflict w	ith the application but cited to [
		be of particular relevance	art willer is not	understand the principle or theo "X" document of particular relevance	
		ent but published on or after t	he international	be considered novel or cannot	be considered to involve an
"L" doc	which is cited to establish the publication date of another				
citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or combination being obvious to a person skilled in the art					
other means "&" document member of the same patent family					
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed					
IV. CERTIFICATION					
Date of th	e Actual C	completion of the International	Search	Date of Mailing of this International	Search Report
July	y 27,	1992 (27. 07.	92)	August 25, 1992	(25. 08. 92)
Internatio	nal Search	ing Authority		Signature of Authorized Officer	,
Japa	Japanese Patent Office				

7 7400 1	Y ARROANE			
I. 発明の属する	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
国際特許分類(IF	Int CL <sup>8</sup> C07D263/14,	A01N43/76		
Ⅱ.国際調査を行	丁った分野	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
		た最小限資料		
分類体系	<del></del>	類記号		
I P C	C07D263/08-	263/14,		
	最小限資料以外の資	料で調査を行ったもの		
Ⅲ.関連する技術	<b>析に関する文献</b>			
引用文献の カテゴリー ※ 引月	用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
1 6.	A, 3-232867(八洲 10月. 1991(16. 10 P, A, 432,661		1 - 5	
2 6.	JP, A, 2-85268(八洲化学工業株式会社), 26. 3月 1990(26. 03. 90), 4BP, A, 345,775&US, A, 4,977,171			
※ 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公安されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 ・若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」口頭による関示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の 日の後に公表された文献		「T」国際出頭日又は優先日の後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリーの文献		
IV. 12	証		·	
国際調査を完了したE		国際調査報告の発送日		
	27. 07. 92	25.0	8.92	
国際調査機関		権限のある職員	4 C 7 6 2 4	
日本国特	許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官		

株式PCT/ISA/210(第2ページ) (1981年10月)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.